

核准日期：2007年01月29日  
修改日期：2009年07月01日  
修改日期：2010年10月01日  
修改日期：2012年10月01日  
修改日期：2014年01月08日  
修改日期：2014年07月30日  
修改日期：2015年12月01日

### 盐酸纳洛酮注射液说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

#### 【药品名称】

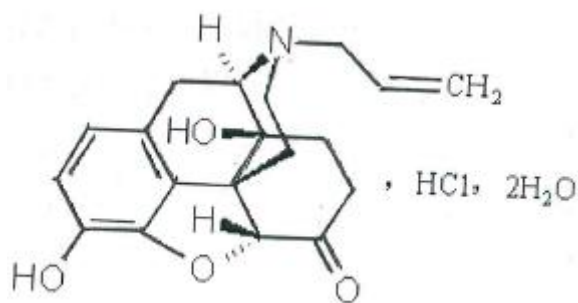
通用名称：盐酸纳洛酮注射液

英文名称：Naloxone Hydrochloride Injection

汉语拼音：Yansuan Naluotong Zhushuye

【成份】本品主要成份为盐酸纳洛酮，其化学名称为：17-烯丙基-4,5 $\alpha$ -环氧基-3,14-二羟基吗啡喃-6-酮盐酸盐二水合物。

其结构式为：



分子式：  $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_4 \cdot \text{HCl} \cdot 2\text{H}_2\text{O}$

分子量： 399.87

#### 【性状】

本品为无色澄明液体。

【适应症】本品为阿片类受体拮抗药。

1. 用于阿片类药物复合麻醉药术后，拮抗该类物质所致的呼吸抑制，促使病人苏

醒。

2. 用于阿片类药物过量，完全或部分逆转阿片类药物引起的呼吸抑制。
3. 解救急性乙醇中毒。
4. 用于急性阿片类药物过量的诊断。

#### 【规格】

(1) 1ml:0.4mg; (2) 1ml:1.0mg; (3) 2ml:2.0mg

#### 【用法用量】

因本品存在明显的个体差异，应用时应根据患者具体情况由医生确定给药剂量及是否需多次给药。

本品可静脉输注、注射或肌肉注射给药。静脉注射起效最快，适合在急诊时使用。

因为某些阿片类物质作用持续时间可能超过本品，所以，应对患者持续监护，必要时，应重复给予本品。

**静脉输注** 静脉输注本品可用生理盐水或葡萄糖溶液稀释。把 2mg 本品加入 500ml 的以上任何一种液体中，使浓度达到 0.004mg/ml。混合液应在 24 小时内使用，超过 24 小时未使用的剩余混合液必须丢弃。根据患者反应控制滴注速度。

成人使用：

**阿片类药物过量** 首次可静脉注射本品 0.4mg-2mg，如果未获得呼吸功能的理想的对抗和改善作用，可隔 2-3 分钟重复注射给药。如果给 10mg 还未见反应，就应考虑此诊断问题。如果不能静脉给药，可肌肉给药。

**术后阿片类药物抑制效应** 部分纠正在手术使用阿片类药物后阿片的抑制效应，通常较小剂量本品即有效。本品给药剂量应依据患者反应来确定。首次纠正呼吸抑制时，应每隔 2~3 分钟，静脉注射 0.1mg~0.2mg，直至产生理想的效果，即有通畅的呼吸和清醒度，无明显疼痛和不适。大于必需剂量的本品可明显逆转痛觉缺失和升高血压。同样，逆转太快可引起恶心、呕吐、出汗或循环负担增加。

1~2 小时时间间隔内需要重复给予本品的量取决于最后一次使用的阿片类药物的剂量、给药类型（短作用型还是长作用型）与间隔时间。

重度乙醇中毒 0.8~1.2mg，一小时后重复给药 0.4~0.8mg。

儿童使用：

**阿片类药物过量** 小儿静脉注射的首次剂量为 0.01mg/kg。如果此剂量没有在临床

上取得满意的效果，接下去则应给予 0.1mg/kg。如果不能静脉注射，可以分次肌肉注射。必要时可用灭菌注射用水将本品稀释。

**术后阿片类药物抑制效应** 参考成人术后阿片抑制项下的建议和注意事项。在首次纠正呼吸抑制效应时，每隔 2~3 分钟静脉注射本品 0.005mg~0.01mg，直至达到理想逆转程度。

**新生儿用药：**

阿片类药物引起的抑制 静注、肌注或皮下注射的常用初始剂量为每公斤体重 0.01mg。可按照成人术后阿片类抑制的用药说明重复该剂量。

**纳洛酮激发试验：**

用来诊断怀疑阿片耐受或急性阿片过量。

静脉注射本品 0.2mg，观察 30 秒钟看是否出现阿片戒断的症状和体征。如果未出现阿片戒断症状/体征，或未达到逆转的作用，呼吸功能未得到改善，可间隔 2 至 3 分钟重复用药，每注射 0.6mg 观察 20 分钟。如果纳洛酮的给药总量达到 10mg 后仍未观察到反应，则阿片类药物诱发的或部分由阿片类药物引起毒性的诊断可能有误。

在不能进行静注给药时，可选用肌注或皮下注射。

本品不应给予有明显戒断症状和体征的患者，或者尿中含有阿片的患者。

有些患者特别是阿片耐受患者对低剂量本品发生反应，静脉注射 0.1mg 的本品就可以起诊断作用。

## 【不良反应】

**术后**

患者使用本品的不良反应偶见：低血压、高血压、室性心动过速和纤颤、呼吸困难、肺水肿和心脏停搏，报道其后遗症有死亡、昏迷和脑病。术后患者使用本品过量可能逆转痛觉缺失并引起患者激动。

**逆转阿片类抑制**

突然逆转阿片类抑制可能会引起恶心、呕吐、出汗、心悸亢进、血压升高、发抖、癫痫发作、室性心动过速和纤颤、肺水肿和心脏停搏、甚至可能导致死亡。

**类阿片依赖**

对阿片类药物产生躯体依赖的患者突然逆转其阿片作用可能会引起急性戒断综合症，包括但不限于下述症状和体征：躯体疼痛、发热、出汗、流鼻涕、喷嚏、竖毛、打哈欠、无力、寒颤或发抖、神经过敏、不安或易激惹、痢疾、恶心或呕吐、腹部痛性痉挛、血压升高、心悸亢进。

对新生儿，阿片戒断症状可能有：惊厥；过度哭泣；反射性活动过多。

术后使用本品和减药时引起的不良反应按器官系统分类如下：

心脏：肺水肿、心脏停搏或衰竭、心悸亢进、室性纤颤和室性心动过速。据报道由此引起的后遗症有死亡、昏迷和脑病。

胃肠道：呕吐、恶心。

神经系统：惊厥、感觉异常、癫痫大发作惊厥。

精神病学：激动、幻觉、发抖。

呼吸道、胸和膈：呼吸困难、呼吸抑制、低氧症。

皮肤和皮下注射：非特异性注射点反应、出汗。

血管病症：高血压、低血压、热潮红或发红。

#### 【禁忌】

对本品过敏的患者禁用。

#### 【注意事项】

1. 本品应慎用于已知或可疑的阿片类药物躯体依赖患者，包括其母亲为阿片类药物依赖者的新生儿。对这种病例，突然或完全逆转阿片作用可能会引起急性戒断综合症。

2. 由于某些阿片类药物的作用时间长于纳洛酮，因此应该对使用本品效果很好的患者进行持续监护，必要时重复给药。

3. 本品对非阿片类药物引进的呼吸抑制和左丙氧芬引起的急性毒性的控制无效。只能部分逆转部分性激动剂或混合激动剂/拮抗剂（如丁丙诺啡和喷他佐辛）引起的呼吸抑制，或需要加大纳洛酮的用量。如果不能完全响应，在临床上需要用机械辅助治疗呼吸抑制。

4. 在术后突然逆转阿片类抑制可能引起恶心、呕吐、出汗、发抖、心悸亢进、血压升高、癫痫发作、室性心动过速和纤颤、肺水肿以及心脏停搏，严重的可导致死亡。术后患者使用本品过量可能逆转痛觉缺失并引起患者激动。

5. 有心血管疾病史，或接受其它有严重的心血管不良反应（低血压、室性心动过速或室颤、肺水肿）的药物治疗的患者应慎重用本品。

6. 应用纳洛酮拮抗大剂量麻醉镇痛药后，由于痛觉恢复，可产生高度兴奋。表现为血压升高，心率增快，心律失常，甚至肺水肿和心室颤动。

7. 由于此药作用持续时间短，用药起作用后，一旦其作用消失，可使患者再度陷入昏睡和呼吸抑制。用药需注意维持药效。

8. 伴有肝脏疾病、肾功能不全/衰竭患者使用纳洛酮的安全性和有效性尚未确立，应慎用本品。

#### 【孕妇及哺乳期妇女用药】

1. 对小鼠和大鼠进行生殖毒性试验和剂量分别为人常用剂量的4至8倍，结果未显示纳洛酮有胚胎毒性或致畸毒性。由于未在妊娠妇女进行足够的和有效的研究，因此妊娠妇女只有在必要时才考虑用药。

2. 母亲依赖常伴有胎儿依赖，因此在对已知或可疑的阿片依赖妊娠妇女使用本品之前应考虑对胎儿的危险。纳洛酮可透过胎盘，诱发母亲和胎儿出现戒断症状。轻至中度高血压患者在临产时使用纳洛酮应密切监护，以免发生严重高血压。

3. 还不清楚本品是否影响临产和/或分娩时间，不过，公布的研究显示在临产时使用纳洛酮不会对母亲和新生儿产生不良作用。

4. 还不清楚本品是否会通过人乳分泌。因为药物可能会分泌到人乳中，因此哺乳妇女应慎用本品。

#### 【儿童用药】

1. 对患儿或新生儿使用本品可逆转阿片类作用。阿片类中毒患儿对本品的反应很强，因此需要对其进行至少 24 小时的密切监护，直到本品完全代谢。

2. 在分娩后开始不久给母亲使用本品，对延长新生儿生命的作用只能维持 2 小时。如果需要的话，在分娩后可直接给新生儿使用本品

#### 【老年用药】

没有足够的 65 岁和 65 岁以上患者使用本品的临床试验，未发现老年患者与年轻患者对纳洛酮反应的差异。一般情况下，老年患者的剂量选择需慎重，考虑到肝脏、肾脏或心脏功能降低和伴随疾病或其他药物治疗的几率较大，应从小剂量开始用药。

#### 【药物相互作用】

1. 丁丙诺啡与阿片受体的结合率低、分离速度慢决定了其作用时间长，因此在拮抗丁丙诺啡的作用时应使用大剂量纳洛酮，对丁丙诺啡的拮抗作用需要逐渐增强逆转效果，缩短呼吸抑制时间。

2. 甲己炔巴比妥可阻断纳洛酮诱发阿片成瘾者出现的急性戒断症状。

3. 不应把本品与含有硫酸氢钠、亚硫酸氢钠、长链高分子阴离子或任何碱性的制剂混合。在把药物或化学试剂加入本品溶液中以前，应首先确定其对溶液的化学和物理稳定性的影响。

#### 【药物过量】

对使用本品过量的患者应进行对症治疗，并严密监护。

成人患者

在一项小型试验中，志愿者接受 24mg/70kg 药物的治疗未出现毒性。

在另一项试验中，36 例急性脑卒中患者接受了 4mg/kg (10mg/m<sup>2</sup>/min) 纳洛酮的治疗，随后剂量改为 2mg/kg/hr，共用药 24 小时。23 例患者在使用纳洛酮后出现了不良反应，7 例患者因不良反应而停药。最严重的不良反应为：癫痫发作（2 例）、严重高血压（1 例）以及低血压和/或心搏徐缓（3 例）。

对健康志愿者给药 2mg/kg，有报道称，出现了认知损害和行为异常包括易激惹、焦

虑、压力大、多疑、悲伤、注意力不集中和厌食。此外，还报道了躯体症状包括头晕、心情沉重、出汗、恶心和胃痛，报道的行为症状维持 2-3 天。

### 儿科患者

地芬诺酯盐酸盐和硫酸阿托品过量的患儿最多只能使用 2.2mg 纳洛酮。儿科报道 2-1/2 岁的患儿在治疗地芬诺酯盐酸盐和硫酸阿托品过量引起的呼吸抑制时，不小心使用了 20mg 纳洛酮，患儿情况良好，恢复后无后遗症。还有报道称 4-1/2 岁患儿在 12 小时内使用了 2.2mg 纳洛酮，未出现后遗症。

### 【药理毒理】

本品为阿片受体拮抗药，本身几乎无药理活性，但能竞争性拮抗各类阿片受体，对  $\mu$  受体有很强的亲和力。

#### （一）药理作用

1. 完全或部分纠正阿片类物质的中枢抑制效应，如呼吸抑制、镇静和低血压。
2. 对动物急性乙醇中毒有促醒作用。
3. 为纯阿片受体拮抗剂，即不具有其他阿片受体拮抗剂的“激动性”或吗啡样效应；不引起呼吸抑制、拟精神病反应或缩瞳反应。
4. 未见耐药性，也未见生理或精神依赖性。
5. 虽然作用机理尚不清楚，但是，有充分证据表明是通过竞争相同受体位点拮抗阿片类物质效应的。

#### （二）临床药理

在一项由中华神经外科学会和中华神经外科杂志组织的临床研究中，全国 18 家大型医院（包括神经专科医院）对盐酸纳洛酮注射液治疗急性颅脑损伤进行了双盲随机对照临床研究，共完成 500 余例，试验组是在基础治疗方案上加入本品，用药剂量为 0.3mg/kg 体重/日，用生理盐水或平衡液稀释至 500ml 后使用输液泵 24 小时持续滴注，连用 3 日后，统一减量为 4.8mg/日，连续 7 日后停药。结果试验组与未加入本品而仅用基础治疗的安慰剂对照组比较，试验组死亡率为 12.5%，安慰剂对照组为 17.3%，两组有显著差异，并且试验组 GCS 评分、GOS 评分、语言运动功能和生活质量评分均明显优于安慰剂组。在治疗期间共有 8 名病人在用药后出现不同程度的肝肾功能异常，但无证据证明为与用药有关。

#### （三）毒理

1. 单剂量静脉给药，大鼠和小鼠的  $LD_{50}$  分别为 150mg/kg、109mg/kg；单剂量皮下注射给药，新生大鼠  $LD_{50}$  为 260mg/kg。

2. 未进行过可评价的本品致癌性动物实验。

3. 给小鼠和大鼠人用剂量的 50 倍本品进行生育实验表明未对生育能力有损害作用。

#### 【药代动力学】

静脉注射给药时，通常在 2 分钟内起效，当肌内注射或皮下注射给药时起效缓慢。作用持续时间长短取决于给药剂量和给药途径。肌内注射作用时间长于静脉注射。但是否需要反复给药取决于所拮抗的阿片类物质的给药剂量、类型和途径。

非肠道给药时，本品在体内快速分布并迅速透过胎盘。与血浆蛋白结合但发生率低。纳洛酮主要与血浆白蛋白结合，还可与血浆中的其它成分结合。还不清楚纳洛酮是否会通过人乳排泄。

本品在肝脏代谢，主要与葡萄糖醛酸苷结合，纳洛酮-3-葡萄糖醛酸化合物为主要代谢产物。在一项研究中，药物在成人体的血清半衰期为 30 至 81 分钟（平均为  $64 \pm 12$  分钟），新生儿平均血浆半衰期为  $3.1 \pm 0.5$  小时。口服或静注后，约 25-40% 的药物以代谢物形式在 6 小时内通过尿液排出，24 小时排出 50% 左右，72 小时排出 60-70%。

【贮藏】密闭，干燥处保存。

【包装】安瓿瓶，（1）1ml:0.4mg：4 支/盒，5 支/盒；

（2）1ml:1.0mg：4 支/盒；（3）2ml:2.0mg：2 支/盒

【有效期】24 个月

【执行标准】《中国药典》2015 年版二部

【批准文号】

（1）1ml:0.4mg：国药准字 H20055758

（2）1ml:1.0mg：国药准字 H20055759

（3）2ml:2.0mg：国药准字 H20055760

【生产企业】

企业名称：北京四环制药有限公司

地 址：北京市通州区张家湾镇广源西街 13 号

邮政编码：101113

电话号码：010-61563510

传真号码：010-61563510

网 址: [www.sihuanpharm.com](http://www.sihuanpharm.com)